VERTRAG ÜBE DIE INTERNATIONALE ZUS MENARBEHT AUGT ZUM GEBIET DES PATENTWESENS

PCT

REC'D 2 0 JUL 2004

WIPO

PCT

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

(Artikel 36 und Regel 70 PCT)

Aktenzeichen des Anmelders oder Anwalts TRD-P01070WO				WEITERES VOI	RGEHEN	siehe Mittellung vorläufigen Prü	g über die Übersendung des intern ifungsberichts (Formblatt PCT/PE	ationalen A/416)
PC	Internationales Aktenzeichen PCT/DE 03/01203			Internationales Anmo			Prioritätsdatum (TagMonatUahr, 10.04.2002	-
Inte	matio	nale P	atentklassifikation (IPK) oder	nationale Klassifikatio	und IPK			
A6	1K31	1/70						
			.~					
1	nelder							
TR	OMN	/ISDC	RFF GMBH & CO KG	et al.	-4.	••	The section of the se	
1.	Die bea	eser in auftraç	ternationale vorläufige Prü pten Behörde erstellt und v	ûfungsbericht wurde wird dem Anmelder (von der n gemäß Ari	nit der internatio tikel 36 übermitt	nalen vorläufigen Prüfung elt.	
2.	Die	ser Bl	ERICHT umfaßt insgesam	t 5 Blätter einschlie	Blich dies	es Deckblatts.		
	×	4,14	örde vorgenommenen Be	angen wurden iind	masam K	ariobt zuazunda	itter mit Beschreibungen, Ansp liegen, und⁄oder Blätter mit vor t 607 der Verwaltungsrichtlinie	
·	Die	se Anl	agen umfassen insgesam	t 2 Blätter.				
								······································
3. Dieser Bericht enthält Angaben zu folgenden Punkten:								
	I ⊠ Grundlage des Bescheid							
	II		Priorität	15				
	Ш			Sutachtens über Nei	heit erfin	dorische Tätiak	sik samal massambiltaba a sa	
	IV		Mangelnde Einheitlichke	utachtens über Neuheit, erfinderische Tätigkeit und gewerbliche Anwendbarkeit it der Erfindung				
	V 🛛 Begründete Feststellung		nach Regel 66.2 a)ii) hinsichtlich der Neuheit, der erfinderischen Tätigkeit und der rkeit; Unterlagen und Erklärungen zur Stützung dieser Feststellung					
	VI 🛘 Bestimmte angeführte U		Bestimmte angeführte U	nterlagen				
	_		sternationalen Anmeldung					
	VIII		Bestimmte Bemerkunger	n zur internationalen	Anmeldu	ng		
Datun	eatum der Einreichung des Antrags				Datum d	er Fertigstellung d	leses Berichts	
20.10	0.10.2003			19.07.2	2004			
Name	lame und Postanschrift der mit der Internationalen Prüfung			len Prüfung	Bevollmächtigter Bediensteter			
	Europäisches Patentamt D-80298 München Tel. +49 89 2399 - 0 Tx: 523656 epmu Fax: +49 89 2399 - 4465					<u> </u>	applite the a	retemany. G
				nomu d	Greif, G	à	9. g	
				spinu a		89 2399-8659		
							Prieme	ome.

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

Internationales Aktenzeichen PCT/DE 03/01203

Grund			D		
(irin	TISCE	766	Her	icnts	2

 Hinsichtlich der Bestandteile der internationalen Anmeldung (Ersatzblätter, die dem Anmeldeamt auf eine Aufforderung nach Artikel 14 hin vorgelegt wurden, gelten im Rahmen dieses Berichts als "ursprünglich eingereicht" und sind ihm nicht beigefügt, weil sie keine Änderungen enthalten (Regeln 70.16 und 70.17)):

	Bes	schreibung, Seiten						
	1-8		in der ursprünglich eing	ereichten Fassung				
	Ans	sprüche, Nr.	ert als					
	1-9		eingegangen am 20.10.	2003 mit Schreiben vom 19.10.2003				
2.	tandteile standen der Behörde in der Sprache, in der Verfügung oder wurden in dieser eingereicht, sofern							
	Die eing	Die Bestandteile standen der Behörde in der Sprache: zur Verfügung bzw. wurden in dieser Sprache eingereicht; dabei handelt es sich um:						
		die Sprache der Übe (nach Regel 23.1(b))	ersetzung, die für die Zwecke der).	internationalen Recherche eingereicht worden ist				
		die Veröffentlichungs	ssprache der internationalen Ann	neldung (nach Regel 48.3(b)).				
		die Sprache der Übe worden ist (nach Re	ersetzung, die für die Zwecke der gel 55.2 und/oder 55.3).	internationalen vorläufigen Prüfung eingereicht				
3.	Hin: inte	sichtlich der in der int mationale vorläufige	ernationalen Anmeldung offenba Prüfung auf der Grundlage des S	rten Nucleotid- und/oder Aminosäuresequenz ist die Bequenzprotokolls durchgeführt worden, das:				
		l in der internationalen Anmeldung in schriftlicher Form enthalten ist.						
		zusammen mit der internationalen Anmeldung in computerlesbarer Form eingereicht worden ist.						
		bei der Behörde nachträglich in schriftlicher Form eingereicht worden ist.						
		bei der Behörde nachträglich in computerlesbarer Form eingereicht worden ist.						
		Die Erklärung, daß das nachträglich eingereichte schriftliche Sequenzprotokoll nicht über den Offenbarungsgehalt der internationalen Anmeldung im Anmeldezeitpunkt hinausgeht, wurde vorgelegt.						
		Die Erklärung, daß d Sequenzprotokoll en	lie in computerlesbarer Form erfa tsprechen, wurde vorgelegt.	assten Informationen dem schriftlichen				
4.	Auf	grund der Änderunge	n sind folgende Unterlagen fortge	efallen:				
		Beschreibung,	Seiten:					
		Ansprüche,	Nr.:					
		Zeichnungen,	Blatt:					
5.		angegebenen Gründ	ne Berücksichtigung (von einiger Ien nach Auffassung der Behörd ng hinausgehen (Regel 70.2(c)).	n) der Änderungen erstellt worden, da diese aus den e über den Offenbarungsgehalt in der ursprünglich				
		(Auf Ersatzblätter, die solche Änderungen enthalten, ist unter Punkt 1 hinzuweisen; sie sind diesem Bericht beizufügen.)						

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER **PRÜFUNGSBERICHT**

PCT/DE 03/01203 Internationales Aktenzeichen

- 6. Etwaige zusätzliche Bemerkungen:
- V. Begründete Feststellung nach Artikel 35(2) hinsichtlich der Neuheit, der erfinderischen Tätigkeit und de gewerblichen Anwendbarkeit; Unterlagen und Erklärungen zur Stützung dieser Feststellung
- 1. Feststellung

Ansprüche 1-6 Neuheit (N) Ja:

Nein: Ansprüche 7-9

Erfinderische Tätigkeit (IS) Ja: Ansprüche 1-6

Nein: Ansprüche 7-9 Ja: Ansprüche: 7-9 yes, 1-6 no opinion Gewerbliche Anwendbarkeit (IA)

Nein: Ansprüche:

2. Unterlagen und Erklärungen:

siehe Beiblatt

Zu Punkt V

Begründete Feststellung hinsichtlich der Neuheit, der erfinderischen Tätigkeit und der gewerblichen Anwendbarkeit; Unterlagen und Erklärungen zur Stützung dieser Feststellung

- 1. Es wird die folgenden Dokumente verwiesen:
 - D1: WATTIG B ET AL: "NUCLEOTIDES ACCELERATE REGENERATION OF NERVES" ZEITSCHRIFT FUER KLINISCHE MEDIZIN (BERLIN), Bd. 46, Nr. 19, 1991, Seiten 1371-1373
 - D2: WATTIG B ET AL: "[Acceleration of muscle regeneration by nucleotide administration. Experimental morphometric studies]" ZENTRALBLATT FUR PATHOLOGIE. GERMANY 1991, Bd. 137, Nr. 5, 1991, Seiten 409-413,
 - D3: WATTIG B ET AL: "Acceleration of nerve and muscle regeneration by administration of nucleotides--electroneurophysiological and morphometrical investigations." ACTA HISTOCHEMICA. SUPPLEMENTBAND. GERMANY 1992, Bd. 42, 1992, Seiten 333-339,
- 2. Neuheit (Art. 33(2) PCT)

Dokumente **D1**, **D2** und **D3**, welche alle als nächstliegender Stand der Technik gegenüber dem Gegenstand des Anspruchs 1 angesehen werden können, offenbaren die Verwendung von UMP, CMP oder UMP mit CMP zur Nervenregeneration. Da nur die Kombination von UMP mit CMP zu einem positiven Ergebnis führten, ist der Gegenstand von Patentansprüchen 1-6 neu gegenüber D1-D3.

Hingegen offenbaren D1-D3 pharmazeutische Zusammensetzungen, welche UMP oder CMP enthalten (wobei 2,5 mg/kg verabreicht wurden; Siehe zum Beispiel D1: Material und Methoden). Daher ist der Gegenstand von Patentansprüchen 7-9 nicht neu.

3. Erfindierische Tätigkeit (Art. 33(3) PCT)

Der Gegenstand des Anspruchs 1 unterscheidet sich vom Gegenstand von D1-D3 dadurch, daß UMP und CMP als Monosubstanzen, d.h. nicht in Kombination verwendet werden.

Die mit der vorliegenden Erfindung zu lösende Aufgabe kann somit darin gesehen werden, neue medikamentöse Behandlungen von Schädigungen des peripheren Nervensystems oder zur Stimulation der Nervregeneration vorzulegen.

Die in der Anmeldung vorgeschlagene Lösung besteht in der Verwendung von CMP oder UMP.

Die in Anspruch 1 der vorliegenden Anmeldung für diese Aufgabe vorgeschlagene Lösung beruht aus den folgenden Gründen auf einer erfinderischen Tätigkeit (Artikel 33(3) PCT):

Die Dokumente D1-D3 weisen alle darauf hin, dass nur die Kombination von CMP und GMP eine therapeutische Wirkung hat, und dass die Anwendung von entweder CMP allein oder GMP allein zu keiner Wirkung führt. Der Fachmann wäre daher von D1, D2 oder D3 nicht geneigt, CMP oder GMP allein zu testen. Somit sind Patentansprüche 1-6 erfinderisch.

4. Gewerbliche Anwendbarkeit

Für die Beurteilung der Frage, ob die Gegenstände der vorliegenden Ansprüche 1-6 gewerblich anwendbar sind, gibt es in den PCT-Vertragsstaaten keine einheitlichen Kriterien. Die Patentierbarkeit kann auch von der Formulierung der Ansprüche abhängen. Das EPA beispielsweise erkennt den Gegenstand von Ansprüchen, die auf die medizinische Anwendung einer Verbindung gerichtet sind, nicht als gewerblich anwendbar an; es können jedoch Ansprüche zugelassen werden, die auf eine bekannte Verbindung zur erstmaligen medizinischen Anwendung und die Verwendung einer solchen Verbindung zur Herstellung eines Arzneimittels für eine neue medizinische Anwendung gerichtet sind.

Patentansprüche

- Verwendung von Uridin-5'-monophosphat oder Cytidin-5'-monophosphat zur Behandlung von Schädigungen des peripheren Nervensystems und/oder zur Stimulation der Nervenregeneration.
 - 2. Verwendung gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß es sich um Uridin-5'-monophosphat handelt.
- 10 3. Verwendung gemäß Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß es sich bei den Schädigungen des peripheren Nervensystems um Polyneuropathien, Neuritiden und/oder Myopathien handelt.
- 4. Verwendung gemäß Anspruch 3, dadurch gekennzeichnet, daß es sich bei den Polyneuropathien, Neuritiden und Myopathien um degenerative 15 Wirbelsäule. diabetische Polyneuropathien. Erkrankungen der Polyneuropathien nach Alkoholabusus, andere toxische Polyneuropathien, Facialisparese, Gesichtsneuralgien, multiple Sklerose, Wurzelneuritiden, Zervikalsyndrom, Schulter-Arm-Syndrom, Ischialgie. 20 Interkostalneuralgie, Trigeminusneuralgie und/oder Herpes zoster handelt.
 - 5. Verwendung gemäß eines der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß das Uridin-5'-monophosphat oder Cytidin-5'-monophosphat in einer täglichen Dosis von 1 100 mg, bevorzugt von 5 50 mg und insbesondere bevorzugt von 7 bis 40 mg eingesetzt wird.
 - Verwendung von Uridin-5'-monophosphat oder Cytidin-5'-monophosphat zur Herstellung einer pharmazeutischen Zusammensetzung zur Behandlung von Schädigungen des peripheren Nervensystems und/oder zur Stimulation der Nervenregeneration.
 - 7. Pharmazeutische Zusammensetzung enthaltend Uridin-5'-monophosphat oder Cytidin-5'-monophosphat als pharmazeutischen Wirkstoff gegebenenfalls zusammen mit physiologisch verträglichen Trägern, Hilfsstoffen und/oder Lösungsmitteln.
 - 8. Pharmazeutische Zusammensetzung gemäß Anspruch 7, dadurch gekennzeichnet, daß eine Einzeldosis der pharmazeutischen

5

25

30

35

Zusammensetzung Uridin-5'-monophosphat oder Cytidin-5'-monophosphat in einer Konzentration von 1-100 mg, bevorzugt 5-50 mg und insbesondere bevorzugt 7-40 mg enthält.

9. Pharmazeutische Zusammensetzung gemäß Anspruch 7 oder 8, dadurch gekennzeichnet, daß die pharmazeutische Zusammensetzung zur oralen Applikation oder zur Injektion geeignet ist.



PATENT COOPERATION TREATY

PCT

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

(PCT Article 36 and Rule 70)

Applicant's or agent's file reference TRD-P01070WO	FOR FURTHER AC		eation of Transmittal of International Examination Report (Form PCT/IPEA/416)
International application No.	International filing date		Priority date (day/month/year)
PCT/DE2003/001203	10 April 2003	(10.04.2003)	10 April 2002 (10.04.2002)
International Patent Classification (IPC) or n A61K 31/70	ational classification and	i IPC	
Applicant TROMM:	SDORFF GMBH &	CO. KG ARZNE	IMITTEL
This international preliminary exam and is transmitted to the applicant ac		orepared by this Intern	ational Preliminary Examining Authority
2. This REPORT consists of a total of	5 sheets,	including this cover sl	neet.
	r this report and/or sheets	s containing rectificat	on, claims and/or drawings which have been tions made before this Authority (see Rule
These annexes consist of a total of sheets.			
3. This report contains indications rela	ting to the following iten	ns:	
I Basis of the report	÷		
II Priority			
III Non-establishment of opinion with regard t		novelty, inventive ste	p and industrial applicability
IV Lack of unity of inv	ention		
V Reasoned statement under Article 35(2) wi citations and explanations supporting such		n regard to novelty, invitatement	ventive step or industrial applicability;
VI Certain documents of	eited		
VII Certain defects in th	e international application	on	
VIII Certain observations on the international a		olication	
Date of submission of the demand		Date of completion o	f this report
20 October 2003 (20.10	.2003)	19	July 2004 (19.07.2004)
Name and mailing address of the IPEA/EP		Authorized officer	
Facsimile No.		Telephone No.	

Form PCT/IPEA/409 (cover sheet) (July 1998)

Translation

International application No.

PCT/DE2003/001203

I. 1	Basis	of the r	eport				
1.	With	regard t	to the elements of	the international application	on:*		
		the int	ernational applica	ion as originally filed			
	$\overline{\boxtimes}$		scription:				
'		pages	•		1-8		oo originalla. Elad
		pages					, as originally filed , filed with the demand
		pages				ed with the letter of	, med with the demand
П	\boxtimes	the cla		<u> </u>			
l '		pages					
l		pages					, as originally filed
ļ		pages					er with any statement under Article 19
		pages		1-9		d with the letter of	, filed with the demand
١,	_				, nie	d with the letter of _	20 October 2003 (20.10.2003)
[[]		the dra	wings:				
		pages				 	, as originally filed
		pages					, filed with the demand
١.		pages			, file	d with the letter of _	
	t	he seque	nce listing part of	the description:			
: *	•	pages					, as originally filed
7	7	pages					, filed with the demand
		pages			, file	d with the letter of	
[the lang	guage of publication	on furnished for the purpo on of the international appl lation furnished for the p	lication (under l	Rule 48.3(b)).	examination (under Rule 55.2 and/
3. \ p	With relim	regard ninary ex	to any nucleotid amination was ca	e and/or amino acid s ried out on the basis of the	sequence discle e sequence listi	osed in the internating:	tional application, the international
Ļ	┥			nal application in written			
Ļ	4			ernational application in co		le form.	
Ļ	╡			this Authority in written f			
Ļ				this Authority in compute			
L	_	micinau	ional application a	s filed has been furnished.	•		go beyond the disclosure in the
L		The stat been fur	tement that the in mished.	formation recorded in co	omputer readab	le form is identical	to the written sequence listing has
4. [J,	The ame	endments have res	ılted in the cancellation of	f:		
	ļ	#	he description, pag	es			
	Į	tł	ne claims, Nos		_		
	L	ti	ne drawings, sheet	s/fig	_		
5. [] b	This repo beyond th	ort has been establ ne disclosure as fil	ished as if (some of) the a ed, as indicated in the Sup	amendments ha	d not been made, sin (Rule 70.2(c)).**	ce they have been considered to go
	place this d 70.		eets which have b as "originally fil	een furnished to the recei ed" and are not annexed	ving Office in r d to this repor	esponse to an invitat t since they do not	ion under Article 14 are referred to contain amendments (Rule 70.16
* An	y rep	lacemen	nt sheet containing	such amendments must be	e referred to un	der item 1 and annex	ed to this report.

International application No.
PCT/DE 03/01203

NO

V.	Reasoned statement under Article 3 citations and explanations supporting	5(2) with regard to n ng such statement	novelty, inventive step or industrial applicabili	ty;
1.	Statement			
	Novelty (N)	Claims	1-6	YES
		Claims	7-9	NO
	Inventive step (IS)	Claims	1-6	YES
		Claims	7-9	NO
	Industrial applicability (IA)	Claims	7-9; 1-6 no opinion	_ YES

2. Citations and explanations

1. Reference is made to the following documents:

Claims

- D1: WATTIG B ET AL: "NUCLEOTIDES ACCELERATE

 REGENERATION OF NERVES" ZEITSCHRIFT FUER

 KLINISCHE MEDIZIN (BERLIN), Vol. 46, No. 19,

 1991, pages 1371-1373
- D2: WATTIG B ET AL: "[Acceleration of muscle regeneration by nucleotide administration.

 Experimental morphometric studies]"

 ZENTRALBLATT FUR PATHOLOGIE. GERMANY 1991, Vol. 137, No. 5, 1991, pages 409-413
- D3: WATTIG B ET AL: "Acceleration of nerve and muscle regeneration by administration of nucleotides electroneurophysiological and morphometrical investigations" ACTA HISTOCHEMICA. SUPPLEMENTBAND. GERMANY 1992, Vol. 42, 1992, pages 333-339
- 2. Novelty (PCT Article 33(2))
 Documents D1, D2 and D3, which can all be considered the prior art closest to the subject matter of claim 1, disclose the use of UMP, CMP, or UMP with CMP for nerve regeneration. Since only the combination of UMP with CMP leads to a positive result, the subject

1

International application No.

PCT/DE 03/01203

matter of claims 1-6 is novel over D1-D3. In contrast, D1-D3 disclose pharmaceutical compositions which contain UMP or CMP (2.5 mg/kg being administered; see for example D1: material and methods). The subject matter of claims 7-9 is therefore not novel.

3. Inventive step (PCT Article 33(3))

The subject matter of claim 1 differs from the subject matter of D1-D3 in that UMP and CMP are used as single-entity drugs, that is, not in combination. The problem addressed by the present invention can therefore be considered that of providing novel medicaments for treating damage to the peripheral nervous system or for stimulating nerve regeneration.

The solution proposed in the application consists in the use of CMP or UMP.

The solution to this problem proposed in claim 1 of the present application involves an inventive step (PCT Article 33(3)) for the following reasons:

Documents D1-D3 all indicate that only the combination of CMP and GMP has a therapeutic effect, and that the use of either CMP alone or GMP alone has no effect. A person skilled in the art would therefore not be prompted by D1, D2 or D3 to test CMP or GMP alone. Claims 1-6 are therefore inventive.

4. Industrial applicability

The PCT Contracting States do not contain uniform criteria for assessing the industrial applicability of claims 1-6 in their present form. Patentability

International application No.

PCT/DE 03/01203

may also depend on the wording of the claims. The EPO, for example, does not recognise the industrial applicability of claims to the medical use of a compound; it may, however, allow claims to the first medical application of a known compound or to the use of such a compound in the manufacture of a drug for a new medical application.

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

☐ BLACK BORDERS
IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
FADED TEXT OR DRAWING
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
□ OTHER.

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.